

PCT/FR 03/03124

MALED 0 6. JAN 2004 VIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le <u>2 2 OCT. 2003</u>

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b) **Martine PLANCHE**

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bts, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr



CATTOPAL DE LA PROPIETE INDUSTRIELLE 26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

100	100 101
112	13.45
15.	

	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DE 540 * 1/ 210502
REMISE DES PIECES RÉOGRA à L'INPI	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
DATE 75 INPI PARIS B	À-Q UI LA CO RRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
ueu 0213114	a ·
Nº D'ENREGISTREMENT	Cabinet SUEUR & L'HELGOUALCH
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	109, boulevard Haussmann
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE	75008 PARIS
PAR CINPI 2 1 OCT. 2002	
Vos références pour ce dossier	e e
(facultatif) B1364FR	
Confirmation d'un dépôt par télécopie	N° attribué par l'INPI à la télécopie
NATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases sulvantes
Demande de brevet	R
Demande de certificat d'utilité	
Demande divisionnaire	
	N° Date
Demande de brevet initiale	5. 1.1.1
ou demande de certificat d'utilité initiale	N° Date
Transformation d'une demande de	N° Date
brevet européen Demande de brevel initiale	
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou	
Composition pharmaceutique associa	nt le ténatoprazole et un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine.
DÉCLARATION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE	Date N°
	Pays ou organisation
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Date N°
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation
	Date 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'Imprimé «Suite»
DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases)	
Morn	NEGMA GILD
ou dénomination sociale	A THREE ME. A STATE AND ROOM WHICH HE STATE AT LAST WARRANCE WHILE IN DRIVEN A STATE AND A
Prénoms	the second strains who start was been and the strains and the second second second second second second second
Forme juridique	société en commandite simple
N° SIREN	14.4 <u>13</u> 12 <u>16</u> 18 <u>12</u> 14.8 <u>1</u>
Code APE-NAF	[2,4,4,c]
Domicile Rue	Avenue de l'Europe - Immeuble Strasbourg
Oll	
siège Code postal et villi-	[7.8.1.1.7] TOUSSUS LE NOBLE
Pays	FR
Nationalité	FR
N° de téléphone (facultatif)	N° de télécopie (facultatif)
Adresse électronique (facultatif)	S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Sulte»
	[[8] S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et dunsez i imprinte dantes





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Requête en Délivrance page 2/2

	3[8	32	2
1	ب. ت	nr.	=,

IISE HEST	PIECES C	T 2 Grapes à l'INPI			
75	MPI P				
	istrement Itribué par L'	0273714			DB 540 W / 210502
		(silyallen)	A Low Floring		
Non		See			
Prén	nom	· Harrison Contract C			
Cab	inet ou So	iété	Cabinet SUEUR	& L'HELGOUALCH	
	de pouvoir ien contrac	permanent et/ou tuel			
		Rue	109, boulevard	Haussmann	
Adr	esse	Code postal et ville	[7 5 10 10 18] P/	ARIS	
		Pays	FR		
		ne (facultatif)	01 53 30 26 30		The state of the s
		ie (facultatif)	01 53 30 26 39		
		onique <i>(facultatif)</i>	sueur@cabinet	-sueur.tr	and the state of t
Z IN	VENTEUR	(5)	Les inventeurs	eont nécessairement deb po	3 Bulling Hill Strate
		urs et les inventeurs es personnes	☐ Oul ☑ Non: Dan	s ce cas remplir le formulai	re de Désignation d'inventeur(s)
oj ka	UPPORT D	e recherche	Uniquement po	de vere de consider de brevet	(y compris division et transformation)
		Établissement immédia ou établissement différé			
Pa		nelonné de la redevance (en deux versements)	Uniquement por Oui Non	ur les personnes physiques e	ifectuant elles-mêmes leur propre dépôt
	ÉDUCTION ES REDEV	OU TAUX ANCES	Requise pou	our les personnes physique ir la première fois pour cette li érieurement à ce dépôt pour asion à l'assistance gratuite ou in	rivention <i>(joinidre un avis de non-imposition)</i> cette invention <i>(joindre une copie de la</i>
10 S	ĖQUENCE T/OU D'A	S DE NUCLEOTIDES CIDES AWINÉS	Cochez la ca	ase si la description contient u	ne liste de séquences
L	e support é	lectronique de données est joi	nt 🔲		
نا	a déclarati	on de conformité de la liste d sur support papier avec le stronique de données est joint			
		ez utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes	1		
<u>m</u> :	SIGNATUR OU DU MA (Nom et q Jean	E DU DEMANDEUR INDATAIRE ualité du signataire) L'HELGOUALCH 2-1163	F = S		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'IMPI

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

Page suite Nº 1.../1...

2.2	Résorvé à TINPI		
ISE SPIECES OF	AIC B		
i Marten	0213114		
D'ENREGISTREMENT		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	08 829 @ W / 010702
HONAL ATTRIBUÉ PAR L'IN	The second secon	B1364FR	
s références pou	r ce dossier (facultatif)	Pays ou organisation	
DÉCLARATION	DE PRIORITÉ	Date N°	
OU REQUÉTE D	OU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation	
LA DATE DE		Date N°	
DEMANDE AN	TÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation	
		Date Personne morale Personne physique	
DEMANDER	(Cochez l'une des 2 cases)	tel (Globino III)	
Nom		MITSUBISHI PHARMA CORPORATION	
ou dénominatio	n sociale		<u>;</u>
Prénoms			<u> </u>
Forme juridique			
Code APE-NAF			
Domicile Domicile	Rue	2-2-6 Nihonbashi-Honcho, Chuo-Ku	1780
ou	Code postal et ville	103-8405 TOKYO	
siège	Pays	JP	
Nationalité		JP	
N° de télépho			
Nº de télécop			
	ronique (facultatif)	Personne morale Personne physique	
DEMANDEUR	R (Cochez l'une des 2 case	Fersome morale	
Nom ou dénominat	tion_sociale		
Prénoms			
Forme Juridiq	ue		
N° SIREN	NF.		
Code APE-NA	Ar .		
Domicile	Rue		
ou	Code postal et ville		
siège	Pays		
Nationalité			
N° de téléph	ione (favullatif)		
	opie (<i>facultatif</i>)		
Adresse élec	ctronique (facultats)	VISA DE LA PR	ÉFECTURE
מ עם עס 🌃	E DU DEMANDEUR ANDATAIRE Dalité du signataire)	ean L'HELGOUALCH OU DE L'I	

La présente invention concerne une nouvelle association médicamenteuse, et plus particulièrement une nouvelle composition pharmaceutique combinant un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine et le ténatoprazole, pour le traitement des pathologies liées à l'hyperacidité gastrique, et plus particulièrement des ulcères gastriques et duodénaux, et des symptômes et lésions liés au reflux gastro-oesophagien.

Dans les traitements des troubles digestifs tels que la dyspepsie, l'hyperacidité gastrique, la gastrite, etc, cherche généralement à éliminer l'acide gastrique qui est responsable de la dégradation de la muqueuse gastrique. Divers médicaments tels que des antiacides, des antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine, et des inhibiteurs de la pompe à protons, ont été utilisés dans ces traitements.

Ainsi, les antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine sont couramment utilisés pour le traitement des affections liées à une hypersécrétion d'acide gastrique, par exemple pour le traitement des ulcères gastriques car ils inhibent la sécrétion d'acide gastrique. L'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine peut être choisi parmi les produits bien connus comme la cimétidine, la ranitidine, la famotidine, etc.

Les inhibiteurs de la pompe à protons se sont aussi révélés utiles pour le traitement des ulcères gastriques. Le premier dérivé connu de cette série est l'oméprazole, décrit 25 dans le brevet EP 001.529, qui possède - des propriétés inhibitrices de la sécrétion acide gastrique, et est largement utilisé comme anti-ulcéreux en thérapeutique humaine. Parmi les autres inhibiteurs de la pompe à protons, on peut citer le rabéprazole, le pantoprazole, ainsi que le lansoprazole, qui présentent tous une analogie structurelle, et se rattachent au groupe des pyridinyl-méthyl-sulfinyl-benzimidazoles. Le ténatoprazole présente une structure analogue, mais imidazo-pyridine. Ces composés sont des sulfoxydes présentant une asymétrie au niveau de l'atome de soufre et sont donc

5

10

15

20

30

généralement sous forme de mélange racémique de deux énantiomères.

L'oméprazole a aussi été envisagé dans le traitement des troubles du reflux gastro-oesophagien, mais son action dans une <u>telle</u> indication n'est pas totalement satisfaisante. Ainsi, des études ont montré que sa durée d'action, comme dans le cas des autres inhibiteurs de la pompe à protons, est insuffisante pour traiter efficacement le reflux nocturne.

Le ténatoprazole, c'est-à-dire la 5-méthoxy-2-[[(4-métho-xy-3,5-diméthyl-2-pyridyl)méthyl]sulfinyl]imidazo[4,5-b]pyridine, est décrit dans le brevet EP 254.588, ainsi que ses propriétés inhibitrices de l'ATPase ($H^+ + K^+$) et de la sécrétion d'acide gastrique.

10

15

20

25

30

35

Diverses associations de principes actifs appartenant à ces catégories ont aussi été envisagées pour tenter d'améliorer les effets pharmacologiques ou pour atténuer des effets secondaires connus. Par exemple, le brevet US 6.090.412 décrit une composition pharmaceutique pour administration orale associant un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine tel que la famotidine, avec au moins deux antiacides usuels tels que l'hydrogénocarbonate de sodium et l'hydroxyde de magnésium, qui ont un fort pouvoir de neutralisation, et un gel d'hydroxyde d'aluminium qui a un faible pouvoir de neutralisation. Le brevet FR 2.656.528 décrit l'association de la cimétidine et d'un agent antimuscarinique, la pirenzépine, qui est présentée comme diminuant les effets secondaires de la cimétidine.

Une étude a montré qu'il pourrait être utile d'administrer de l'oméprazole deux fois par jour et de la ranitidine le soir à des patients souffrant de reflux gastro-oesophagien (Peghini PL, Matz PO, Castell DO, "Ranitidine controle nocturnal gastric acid breakthrough on omeprazole: a control study in normal subjects" Gastroenterology (1998) 115(6):1335-9) mais d'autres études indiquent qu'un traitement comprenent l'administration d'emograzole matin et soir était supérieur)

5

10

15

20

25

30



un traitement complétant l'administration d'oméprazole par celle de ranitidine (Cross LB, Justice LN, "Combination of therapy for gastroesophagal reflux disease", Pharmacother. (May 2002) 36(5):912-6). Compte tenu de ces résultats, on peut donc penser que l'association antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine et d'un inhibiteur de la pompe à protons ne présente pas d'avantage particulier, sans doute en partie en raison de la faible d'élimination de ces derniers.

Au contraire, les études réalisées par la demanderesse ont montré que l'association d'un inhibiteur spécifique de la pompe à protons, le ténatoprazole, et d'un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine procure des effets inattendus par rapport aux autres inhibiteurs de la pompe à protons et aux antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine. utilisés isolément ou en association. Plus particulièrement, il a été montré que l'association du ténatoprazole et d'un ou plusieurs récepteurs H2 antagonistes des à l'histamine procure contrôle de l'acidité gastrique bien supérieur à celui de chacun des composants utilisés isolément, et permet notamment de traiter efficacement des patients souffrant de symptômes de reflux gastro-oesophagien et réfractaires au classique par un inhibiteur de la pompe à protons.

La présente invention a donc pour objet une composition pharmaceutique associant un inhibiteur de la pompe à protons spécifique, le ténatoprazole, et un ou plusieurs antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine.

La présente invention a aussi pour objet une composition pharmaceutique pour administration par voie orale, comprenant ténatoprazole et un ou plusieurs antagonistes H2 à l'histamine, sous une forme adaptée traitement des pathologies liées à l'hyperacidité gastrique, des ulcères gastriques duodénaux, et symptômes et lésions du reflux gastro-oesophagien.

L'invention a encore pour objet l'utilisation combinée du ténatoprazole et d'au moins un antagoniste des récepteurs H2 à le traitement des pathologies l'histamine pour l'hyperacidité gastrique, notamment des ulcères gastriques et duodénaux, et des symptômes du reflux gastro-oesophagien, ainsi que l'utilisation combinée du ténatoprazole et d'au moins un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine pour la destiné au traitement médicament d'un fabrication pathologies liées à l'hyperacidité gastrique, notamment des ulcères gastriques et duodénaux, et des symptômes et lésions du reflux gastro-oesophagien.

Suivant l'invention, le ténatoprazole peut être utilisé sous forme libre ou sous forme de sel, et par exemple de sel de potassium, de magnésium, de sodium ou de calcium.

10

15

20

25

30

L'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine utilisé dans la composition de l'invention peut être choisi parmi la cimétidine, la ranitidine, la famotidine ou la nizatidine.

Le rapport en poids du ténatoprazole à l'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine peut être compris entre 1:30 et 1:2, et de préférence entre 1:20 et 1:5, ce rapport pouvant varier suivant l'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine choisi.

Des études antérieures ont montré que, à la fois chez des patients souffrant de symptômes de reflux gastro-oesophagien et chez des volontaires sains, environ 70% d'entre eux avaient un pic nocturne d'acidité, c'est-à-dire un pH inférieur à 4 pendant une durée d'au moins une heure au cours de la période nocturne entre 22 h et 6 h. On sait aussi que la gravité des lésions de la muqueuse de l'œsophage est liée à la durée de l'exposition au pH gastrique inférieur à 4.

Jos nouvelles etudes effectuées ont montré que cos symptômes peuvent être traités efficacement avec une composition conforme à la présente invention, associant le ténato-pranole et un antagoniste des récepteurs N2 à l'histamine, et que cet avantage résulte d'une forme d'activité spécifique du

.



ténatoprazole complétant celle de l'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine.

En effet, le ténatoprazole se distingue des autres inhibiteurs de la pompe à protons par une demi-vie d'élimination <u>étonnamment</u> plus longue, et aussi <u>par</u> une exposition tissulaire importante, comme l'ont démontré les expérimentations effectuées par la demanderesse.

Ainsi, l'étude de phase I chez des individus de type causasien (n=8 par groupe) a permis de montrer l'influence de différentes doses de ténatoprazole sur les paramètres pharmacocinétiques, dans le cas d'une administration par voie orale en une dose unique, et pendant une période de 7 jours.

Les doses testées sont de 10, 20, 40 et 80 mg de ténatoprazole.

Les résultats obtenus sont regroupés au Tableau 1 ciaprès.

Dose répétée (7 jours) Dose unique 80 mg 20 mg 10 mg 20 mg 40 mg 10 mg 40 mg 80 mg 1,6 3 5,5 11,8 0,9 2,4 5,3 8,3 Cmax (µg/ml) 2 3 2 3 3 3 Tmax (h) 4 4 5 8 9 9,2 T1/2 (h) 5 6 6 7 75 218 97 13 36 AUC 0-t 8 24 43

Tableau 1

Dans ce tableau, les abréviations utilisées ont les 20 significations suivantes :

Cmax concentration maximale

10

15

25

Tmax temps pour obtenir la concentration maximale

T1/2 temps de demi-vie d'élimination

 AUC_{0-t} aire sous la courbe, entre le temps 0 et la dernière concentration mesurable.

Les résultats exposés au Tableau 1 ci-dessus montrent que les moyennes de temps de demi-vie d'élimination sont comprises entre 5 et 6 heures après administration d'une dose unique, et entre 5 et 9,2 heures après 7 jours d'administration, selon la

dose. Le ténatoprazole présente aussi de fortes valeurs d'AUC (aire sous la courbe) mettant en évidence un faible taux de métabolisme et/ou une forte biodisponibilité par voie orale. De plus, quelles que soient les conditions d'administration, unique ou répétée, les valeurs de Cmax, AUC_{0-t} et AUC_{0-inf} augmentent de manière linéaire. La valeur de AUC_{0-inf} est calculée par extrapolation.

Une comparaison des valeurs d'AUC entre deux inhibiteurs de la pompe à protons, le lansoprazole et l'oméprazole, a déjà été faite par Tolman et al. (J. Clin. Gastroenterol., 24(2), 1997) mais elle ne permet pas de juger 65-70, supériorité d'un produit par rapport à un autre. En effet, différents critères entrent en jeu, à savoir le temps de régénération de la pompe, et le temps passé au-dessus de la concentration minimale nécessaire pour inhiber les pompes à protons. En ce qui concerne le temps de régénération des pompes, on observe que les pompes ont généralement une durée de demi-vie de l'ordre de 30 à 48 heures, et elles sont donc renouvelées totalement toutes les 72 à 96 heures.

10

15

20

25

30

35

L'étude pharmacocinétique réalisée par la demanderesse a montré que, grâce aux propriétés pharmacocinétiques inattendues exposées ci-dessus, le ténatoprazole permet de s'opposer au phénomène de régénération des pompes à protons en maintenant une concentration inhibitrice sur une période de temps suffisamment-longue pour répondre aux deux critères-précités.

Ainsi, l'exposition prolongée liée à la longue demi-vie du ténatoprazole, mise en évidence par la valeur d'AUC, lui confère une plus longue présence au niveau des sites d'action et procure donc un effet pharmacodynamique prolongé dans le temps. Les expérimentations montrent ainsi que le ténatoprazole possède un rapport demi-vie plasmatique / temps de régénération des pompes notablement plus élevé que celui des autres inhibiteurs de la pompe a protons, ce qui permet de l'utiliser dans des pathologies où les médicaments actuels sont peu efficaces, en particulier dans le traitement des

symptômes nocturnes du reflux gastro-oesophagien, ainsi que des ulcères gastriques et duodénaux.

associé à un antagoniste lorsqu'il est Aussi, récepteurs H2 à l'histamine, tel que la cimétidine et le soir de préférence par administration 5 ranitidine, coucher, le ténatoprazole, par comparaison avec les autres pompe à protons, procure un inhibiteurs de la significatif en ce qui concerne la suppression de l'acidité gastrique, et par conséquent permet une action efficace sur le pic nocturne d'acidité gastrique ainsi que sur les symptômes nocturnes chez les patients souffrant de reflux qastrooesophagien, auquel il procure un soulagement important, même chez les patients réfractaires aux traitements classiques par inhibiteurs de la pompe à protons usuels tels que des l'oméprazole.

10

15

20

30

La composition de l'invention procure aussi un avantage sensible dans le traitement à la demande des symptômes du reflux gastro-oesophagien, indication où le volume de la prise de médicaments usuels doit être relativement important pour d'effet thérapeutique acceptable, durée parvenir à une contrairement à la présente invention.

la présente invention peut composition de formes usuelles adaptées les administrée sous d'administration choisi, par exemple par voie orale parentérale, de préférence par voie orale ou intraveineuse. On peut utiliser par exemple des formulations de comprimés ou de le ténatoprazole et l'antagoniste gélules contenant récepteurs H2 à l'histamine comme principes actifs, ou encore des émulsions ou solutions pour administration parentérale contenant un sel de ténatoprazole associé à un ou plusieurs antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine, avec un support pharmaceutiquement acceptable usuel.

Les doses unitaires peuvent contenir entre 10 et 60 mg de ténatoprazole et entre 40 et 400 mg d'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine, en particulier la ranitidine ou la cimétidine.

A titre d'exemple, une formulation appropriée de gélule est indiquée ci-dessous :

Ténatoprazole _____ 20 mg
Ranitidine _____ 200 mg
excipients q.s.p. 300 mg

___. 5

3:3:

La posologie est déterminée par le praticien en fonction de l'état du patient et de la gravité de l'affection. Elle est généralement comprise entre 10 et 120 mg, de préférence entre 20 et 40 mg, de ténatoprazole par jour, pour 200 à 400 mg de ranitidine.

Par exemple, un traitement des symptômes nocturnes du reflux gastro-oesophagien peut consister en l'administration de 1 à 2 comprimés contenant chacun 20 mg de ténatoprazole et 300 mg de ranitidine, chaque soir pendant une période de temps qui peut être comprise entre 4 et 10 semaines, dans le cas d'un traitement d'attaque ou d'entretien.

Dans le cas d'affections sévères, il peut être efficace

20 d'administrer le médicament dans un premier temps par voie
intraveineuse, puis par voie orale. L'invention présente en
outre l'avantage de permettre un traitement séquentiel
efficace par simple administration, par semaine, d'un seul
comprimé dosé à 20 ou 40 mg de ténatoprazole associé à 20 à

25-300 mg d'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine par
exemple la ranitidine ou la cimétidine.

L'étude de cas cliniques décrite ci-après a mis en évidence l'efficacité de la composition de l'invention.

Tableau 2

Traitement de patients avec symptômes de reflux gastro-oesophagien

Age/Sette	Symptôme prodominant	Durée de traitement	Evolution du symptôme	Tolèrance
47/M	b.n.	8 semainos	++	+++
47/F	b.a.	8 semaines	+++	+++

	~			
39/F	b.n.	4 semaines	++	+++
 32/F	b.n.	8 semaines	+++	++
45/M	b.n.	8 semaines	+++	+++
50/F	b.n.	8 semaines	+++	++
34/M	b.n.	4 semaines	+++	+++
38/F	b.n .	- 8 semaines	++	+++
 46/M	b.n.	8 semaines	+++	+++

b.n.: brûlures nocturnes

10

Les symboles +, ++ et +++ identifient une évolution du symptôme et une tolérance de valeur moyenne, favorable, et très favorable, respectivement.

Le traitement consiste en une administration quotidienne, au coucher, d'un comprimé dosé à 20 mg de ténatoprazole et 300 mg de ranitidine. Le tableau 2 ci-dessus montre que le traitement est parfaitement toléré dans 7 cas sur 9 et bien toléré dans les deux autres, et que l'évolution constatée des symptômes a été généralement très favorable.

REVENDICATIONS

- 1. Composition pharmaceutique pour le traitement des pathologies liées à l'hyperacidité gastrique, caractérisée en ce qu'elle comporte en combinaison un ou plusieurs antagonistes des récepteurs H2 à l'histamine et le ténatoprazole.
 - 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine est choisi parmi la cimétidine, la ranitidine, la famotidine et la nizatidine.

5

15

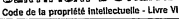
30

- 3. Composition selon l'une quelconque des revendica-:10 tions 1 et 2, caractérisée en ce que le rapport en poids du ténatoprazole à l'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine est compris entre 1:30 et 1:2.
 - 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient entre 10 et 60 mg de ténatoprazole et entre 40 et 400 mg d'antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine.
 - 5. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le ténatoprazole est sous forme de sel de potassium, de magnésium, de sodium ou de calcium.
 - 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle est présentée sous une forme pour administration orale ou parentérale.
 - un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement des pathologies liées à l'hyperacidité gastrique.
 - 8. Utilisation selon la revendication 7, caractérisée en ce que le médicament est destiné au traitement des ulcères gastriques et duodénaux, et des symptômes et lésions du reflux gastro-oesophagien.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

phone : 01 53 04 53	3 04 Télécopie : 01 42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB	113 \7 /260899		
os références i	pour ce dossier	B1364FR			
acultalif)					
• D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	02/13/MG			
TRE DE L'INVI	ENTION (200 caractères ou c	espaces maximum)	1		
omposition ph	armaceutique associant le	ténatoprazole et un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine.			
E(S) DEMAND	EUR(S):		Î		
NEGMA GILD)	MITSUBISHI PHARMA CORPORATION	1		
Avenue de l'Eu	rope - Immeuble Strasbou	arg 2-2-6 Nihonbashi-Honcho, Chuo-Ku 103-8405 TOKYO	1		
	US LE NOBLE	Japon			
France		v-p v			
DESIGNE(NT) utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEL mulaire identique et num	UR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inve rérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).	enteurs,		
Nom		SCHUTZE			
Prénoms		Prançois			
Adresse	Rue	4, rue Charles Baudelaire			
	Code postal et ville	78860 ST NOM LA BRETECHE			
Société d'appar	rtenance (facultatif)				
Nom		CHARBIT			
Prénoms		Suzy			
Adresse Rue		10, rue Floris Osmond	···		
·	Code postal et ville	94000 CRETEIL			
Société d'appa	rtenance (facultatif)				
Nom		FICHEUX			

DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU RYANDATAIRE**

Société d'appartenance (facultatif)

Rue

Code postal et ville

(Nom et qualité du signataire)

Jean L'HELGOUALCH CPI 92-1163 21/10/2002

Prénoms

Adresse

NOGENT SUR MARNE

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

26bis, boulevard de Strasbourg

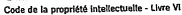
Hervé

94130



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 V7 /260899 Vos reffrences pour ce dossier B1364FR (factional) h. D.Ennegistrement National TITRE DE L'IMPETION (200 caractères ou espaces maximum) Composition pharmaceutique associant le ténatoprazole et un antagoniste des récepteurs H2 à l'histamine. LE(S) DEMANDEUR(S): MITSUBISHI PHARMA CORPORATION **NEGMA GILD** 2-2-6 Nihonbashi-Honcho, Chuo-Ku Avenue de l'Europe - Immeuble Strasbourg 103-8405 TOKYO 78117 TOUSSUS LE NOBLE Japon France DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). HOMERIN Nom ż Michel Prénoms 9, villa des Roseraies Rue Adresse COURCOURONNES 91080 Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) TACCOEN Nom Alain Prénoms 9, avenue de Villiers Rue Adresse LE CHESNAY Code postal et ville 78150 Société d'appartenance (facultatif) INABA Nom Prénoms Yoshio 2-2-6 Nihonbashi-Honcho, Chuo-Ku Rue Adresse 103-8405 TOKYO - Japon Code postal et ville Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU MANDATAIRE** (Nom et qualité du signataire) Jean L'HELGOUALCH CPI 92-1163 21/10/2002

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

FR0303124